(av. US 5,186,894

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-157365

(43) Date of publication of application: 29.05.1992

(51)Int.Cl.

G01N 31/22 G01N 31/00 GO1N 33/84.

(21)Application number: **02-282316**

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22) Date of filing:

20.10.1990

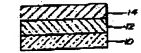
(72)Inventor: KATSUYAMA SHUNKAI

(54) DRY ANALYSIS ELEMENT FOR ANALYZING IRON ION

(57)Abstract:

PURPOSE: To enable analysis which is high in sensitivity, free from interference of interfering ions and excellent in ion selectivity and quickness by maintaining pH within a specific range when used in pH buffer.

CONSTITUTION: A dry analysis element for analyzing iron ion comprises a detecting reagent layer 12 and a pre-processing layer 14 laminated on a light permeable support 10. The pre-processing layer 14 comprises a water penetrating layer and contains chelating agent which is specifically coordinated in Cu ions. The reagent layer 12 comprises a water penetrating layer and contains chelate reagent Nitro-PAPS excellent in detection sensitivity and cation compounds. A pH buffer is contained wherein pH is maintained in a range of 3.0 to 5.0 when used in either of the above layers or in other layers to prevent Zn ions from forming complex with the reagent Nitro-PAPS. The chelating agent and the pH buffer of the pre-processing layer 14 are used to eliminate interfering ions such as Cu ions and Zn ions respectively, and analysis is free from the ions while excellent ion selectivity can be obtained.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

® 日本国特許庁(JP)

®公開特許公報(A) 平4-157365

30Int.Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)5月29日

31/22 31/00 G 01 N

33/84

9015-2G 121 유 구

9015-2 J 7055-2 J

請求項の数 1 (全11頁) 審査請求 未請求

鉄イオン分析用乾式分析要素 60発明の名称

> 頭 平2-282316 204等

> > 海

顧 平2(1990)10月20日 22出

春 Ш 70発 明 者 勝

埼玉県朝霞市泉水3丁目11番46号 富士写真フイルム株式

会社内

富士写真フイルム株式 頭 る出 人

神奈川県南足柄市中沼210番地

会社

外1名 弁理士 山田 文雄 個代 理 人

眲

1. 発明の名称

鉄イオン分析用乾式分析要素

- 2. 特許請求の範囲
- (1)①キレート試薬Nitro-PAPS及びカチオン性化合物 を含有する検出試薬層と、

②第二銅イオンに特異的に配位するキレート剤と を含有する前処理層とを、

備え、前記いずれかの層または他の層に、使用時・ にpHを3.0 から5.0 の範囲に維持するためのpH 緩衝剤が含有されていることを特徴とする鉄イオ ン分析用乾式分析要素。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は水性液体中の鉄イオンを分析するため の乾式分析要素に関するものである。特に、第二 鋼イオン (Cu**) や第一亜鉛イオン(Zn**)の共存 下で第一鉄イオン (Fe**)を分析するのに適した鉄 イオン分析用乾式分析要素に関するものである。 (従来技術)

血液、血漿、血清及び尿等の生物体液中の鉄イ オン含量を分析する方法が知られている。例え ば、貧血、肝障客又は鉛中毒等の臨床検査におい ては、ヒト血清中の鉄イオンを分析することが広 く行われている。

鉄イオン含量の分析には原子吸光法が精度・感 度の上でもっとも優れている。しかしこの方法 は、特殊な装置と時間と熟練を要し、実験室や病 院等で分析するのには適していない。 臨床検査等 で一般に広く行われている鉄イオン分析は、鉄イ オンと錯体形成をして呈色するキレート化合物を 比色法により測定するキレート分析法である。

鉄イオンと錯形成するキレート剤としては、第 一鉄イオン (Fe**)と錯形成するキレート剤が多く 知られている。近年Fe**イオン検出用のキレート 剤の頽発進歩には著しいものがある。従来知られ ていた0-フェナンスロリン(0-phenanthroline)や その類似構造化合物のフェロジン(Ferrozine) な どがFe*・イオンとの錯形成して示すモル分子吸光 係数が1~3×10-4 mol-1.cm-1 であったのに対

し、柴田他により開発されたピリジルアゾ化合物 誘導体(分析化学、23、1412-1430、(1974))では 蜡形成により7~10×10⁻¹ mol⁻¹・cm⁻¹ を超える モル吸光係数を示すに至り、第一鉄イオンの検出 感度は著しく高まっている。

このような鉄イオン分析用乾式分析要素としては、特開昭 6 4 - 2 1 3 6 8 号に記載されたもの

り、これを福性イオンが浸透可能な高誘電率のカプラ溶剤(オイル)に組込み、共存する Cu *・イオンや Zn *・イオンの干渉を排除することを試みている。しかしながら、実使用条件下の p H によっない。そのため、 Cu *・イオンを干め除る ためネオキュプロインのようなキレート 翻を作りている。しかしこの場合でも、実使用条件下の p H で比較的高い吸光係数を示す 錯体を形成する Zn *・イオンの干渉を十分に排除することはできない。

又この従来技術では、キレート剤が油溶性であるので、親水性イオンであるFe*・イオンとの反応が遅くなるという問題が生じていた。

(発明の目的)

本発明はこのような事情に鑑みなされたものであり、高感度で、かつ、Cu**イオンやZn**イオンなどの妨害イオンに干渉されずイオン選択性に優れ、さらにFe**イオンとの反応が早く迅速性にも優れた鉄イオン分析用乾式分析用を提供すること

がある.

・・・・ 乾式法における第一鉄イオン分析に要求される のは、

- 1) 第一鉄イオンーキレート錯体染料のモル吸光係数が十分に高く、分析感度が十分であること。
- 2) 錯形成反応が迅速であり、乾式分析法の長所 である簡便性・迅速性を損なわないこと。
- 3)妨害イオンに対する選択性が高いこと。一般に第一鉄イオンと錯形成するキレート化合物は第二銅イオン(Cu^{**})や第一亜鉛イオン(Zn^{**})とも錯形成し量色する。ちなみに健康なヒトの血清中には、 Fe^{**} では $90\sim180~\mu g/d1$ 、 Cu^{**} では $100\sim200~\mu g/d1$ 、 Zn^{**} では $90\sim120~\mu g/d1$ 存在し、いずれも同程度ある。従って、ヒト血液を試料として第一鉄イオン分析をする場合にはこれらの妨害イオンに対する選択性が重要となる。

前記した従来技術、特開昭 6 4 - 2 1 3 6 8 号に記載の乾式分析要素では、鉄(Fe^{2*})キレート 剤として、ピリジルアゾ化合物を使用している。 このピリジルアゾ化合物は油溶性キレート剤であ

を目的とする。

(発明の構成)

本発明のこの目的は、

- ①キレート試薬 Nitro-PAPS 及びカチオン性化合物を含有する検出試薬層と、
- ②第二個イオンに特異的に配位するキレート剤と を含有する前処理層とを、

(嫌え、前記いずれかの層または他の層に、使用時にpHを3.0 から5.0 の範囲に維持するためのpH 級衝剤が含有されていることを特徴とする鉄イオン分析用乾式分析要素、

により違成される。

本発明による鉄イオン分析用乾式分析要素は、基本的には、第一鉄イオン(Fe**)の分析に使用される。しかしながら、上記前処理暦に第二鉄イオン(Fe**)に還元する還元剤を含有させれば、第一鉄イオンの分析にも使用できる。又この場合には、Fe**イオンとFe**イオンの両者の総量としての鉄イオン含量を分析することもできる。

(作用)

本発明では、Fe*・イオンと錯形成して呈色するキレート試薬として、非常に高いモル吸光係数を有し、検出感度に優れたNitro-PAPS [化学名2-(5-Nitro-2-pyridylazo)-5-(N-propyl-N-sulfopropylamino) phenol disodium salt, dihydrateの略称] (CAS Registry No. 113516-70-4) を使用する。

本発明では、使用時のpHを3.0~5.0の範囲に維持することにより、妨害イオンである2n^{2*}イオンの干渉を排除する。一方もう一つの妨害イオンであるCu^{2*}イオンはCu^{2*}イオンに特異的に配位するキレート剤とを含有する前処理層により除去される。

さらに、検出試薬層に含有されたカチオン性ポリマーは、Nitro-PAPSが検出試薬層から前処理層に移行して前処理層でCu**イオンと錯形成するのを防止する。

(発明の構成の詳細な説明)

1)分析要素の基本層構成

の上に、さらに展開暦20が積層される。

第3図は第3実施態様の分析要素を示す。この 実施態様では、検出試薬層12はキレート試薬 Nitro-PAPS含有する呈色試薬層12Aと、カチオ ン性化合物を含有する拡散防止層12Bとの2層 で模成される。

上記各層間は、実質的に流体接触しており、本要素に点着された生体試料液中の低分子成分は自由に各層間を行き来できる。ただし検出試薬層に含有されたNitro-PAPSは、後記するように、カチオン性化合物の存在により検出試薬層から他の層へ拡散することはできない。

なお各層には必要に応じて、硬化剤、界面活性 剤、緩衝剤等を含有させる。又層間には接着層等 を設けてもよい。

以下各層の構成を説明する。

2) 展開層

展開層は、要素に供給される液体の量にほぼ比例した面積に液体を展開する、いわゆる計量作用(metering作用)を有する層であり、多孔性層に

第1回に本発明の免疫分析要素の一実施態様を 示す。

この図において符号10は光透過性支持体であり、その上には検出試薬層12、前処理層14が積層されている。

前処理暦14は、水浸透性層で構成され、第二銅イオンに特異的に配位するキレート剤を含有し、水性液体試料中の妨害イオンの一つ、Cu²*イオンを捕獲・除去する。好ましい実施態様では、前処理層はさらに、Fe²*イオンを還元する還元剤を含有する。

検出試薬暦12は、水浸透性層で構成され、キレート試薬 Nitro-PAPS 及びカチオン性化合物を含有する。

これらいずれかの層には、使用時にpHを3.0 から5.0 の範囲に維持する p H 緩衝剤が含有される。好ましくは、 Nitro-PAPS と Fe**イオンとの 錯体形成が起きる検出試薬層 1 2 に p H 緩衝剤を 含有される。

第2図は、第2実施態様を示し、前処理層14

より構成される。

この多孔性展開層は繊維質であってもよいし、 非繊維質であってもよい。

繊維質多孔性展開層としては、特開昭55-16435 6、特開昭57-86359等に記載の織物布地展開層、特 開昭60-222769 等に記載の編物布地展開層、特開 昭57-148250 に記載の有機ポリマー繊維バルプ含 有抄造紙展開層、特開昭57-125847 に記載の繊維 と親水性ポリマーの分散液を塗布して形成した展 開層等がある。

非繊維質の多孔性展開層としては、特公昭53-21677、米国特許3,992,168、等に記載のメンブランフィルター層(ブラッシュポリマー層)、ポリマーミクロビーズ等の微粒子が親水性ポリマパインダーで点接触状に接着されてなる連続微空隙含有等方的多孔性展開層(三次元格子状粒状構造物層)展開層等の非繊維等方的多孔性展開層などがある。

展開層としては、これらのうち織物布地、編物 布地などが特に好ましい。織物布地などは特開昭 57-66359号に記載されたようなグロー放電処理をしてもよい。展開層には、展開面積、展開速度等を調節するため、特開昭 60-222770 (対応: EP 0162301A)、特開昭 63-219397 (対応西独特許公開 DE 37 17 913A)、特開昭 62-182652 (対応: DE 37 17 913A)、特開昭 62-182652 (対応: DE 37 17 913A) に記載したような親水性高分子あるいは界面活性剤を含有させてもよい。

3) 検出試集層

検出試薬層12にはキレート試薬 Nitro-PAPS 及びカチオン性化合物が含有される。

3-1) Nitro-PAPS

Nitro-PAPS は下記構造式を有する化学名、2-(5-Nitro-2-pyridylazo)-5-(N-propyl-N-sulfopr opylamino) phenol disodium salt.dihydrateの略 称である (CAS Registry No. 113516-70-4)。

Nitro-PAPSと静電的に結合し、Nitro-PAPSが検出試薬層12以外の他の層(特に前処理層)へ拡散するのを抑制する。もしNitro-PAPSが検出試薬層の上にある前処理層14へ拡散・移行すると、Nitro-PAPSは前処理層14にトラップされていたCu**イオンと錯体形成してFe**-Nitro-PAPS錯体と似た吸収スペクトルを与えることになり、ノイズの原因となる。カチオン性化合物は、これを防止してFe**-Nitro-PAPS錯体の検出効率を高める。

このよう本発明におけるカチオン性化合物は、Nitro-PAPSが前処理暦14への拡散・移行を防止するものであるから、必ずしも、Nitro-PAPSと同一の暦に含有させなくてもよい。第3図に示すようにNitro-PAPSを含有する量色試薬暦12Bの上暦に、拡散防止暦12Aとして、カチオン性化合物を含有した別の層を積層してもよい。この場合、検出試薬層12は量色試薬層12Bと拡散防止層12Aとの2層から構成されることになる。

本発明に用いることができるカチオン性化合物

本化合物は、アゾ基のパラ位の両端に電子吸引 基と電子供与基を持ち、極性構造を取りやすい化 合物で、金属との錐形成により鋭敏な量色変化を もたらす。各金属と錯体形成するpH領域、吸収 極大波長 1 max 、モル吸光係数sを以下に示す。

金属	рН	lmax	モル吸光係数 ε <u>(×10⁴ mo1⁻¹-cm⁻¹)</u>
Fe(II)	3~7.5	582	10.7
Cu (II)	2~5.0	566	7.1
Zn(II)	7.5~9.0	- 566	15.0

本発明では、使用時のpHを3.0 ~ 5.0 に維持するpH銀衝剤を使用する。従って、 $2n^{2}$ ・鎖体の形成は防止できる。

一方、 Cu^{2*} はこの p H 領域で錯形成が可能であるが、本発明では後記する Cu^{2*}特異的キレート 割により除去されることになる。

3-2) カチオン性化合物

カチオン性化合物は、アニオン性化合物である

としては、第4級アンモニウム基を含む低分子化合物及びポリマー化合物 (分子量5,000 ~ 200,00 0、特に10,000~50.000) がある。

カチオン性低分子化合物の例としては、テトラベンジルヂメチルペンジルアンモニウムクロライド、トリオクチルメチルアンモニウムクロライド等があ ド、トリブチルアンモニウムクロライド等があ

カチオン性ポリマー化合物としては以下のものがある。

米国特件 2,548.564 、同 2,484.430 、同 3,146.062 、同 3,756.814 、特開昭 52-136626 等に開示されているビニルビリジニウムカチオンポリマー:

米国特許 3,625,694 、同 3.859,096 、同 4.128, 538 、同 3,756,814 、英国特許 1.277,453 等に開 示されているゼラチン等と架構可能なポリマー;

米国特許 3,958.985 、同 2.721.852 、同 2.798. 063 、特開昭 54-115228 、同 54-145529 、同 54-1 26027 等に開示されている水性ゾル型カチオン性 ポリマー;

米国特許3,958,008、特開昭55-33172に開示されている水不溶性カチオン性ポリマー:

米国特許4,168,976 (特開昭64-137333) に開示されている、染料と共有結合を行うことができる反応性媒染剤:

さらに、米国特許 3,709,690 、同 3,788,855 、同 3,642,482 、同 3,488,706 、同 3,557,066 、同 3,271,147 、同 3,271,148 、特願昭 50-71332、同 53-30328、同 52-155528 、同 53-125、同 53-1024 等に開示されているカチオン性ポリマーを挙げることができる。

その他、米国特許 2, 675, 316 、同 2, 882, 156 に 關示されているカチオン性ポリマーも挙げること ができる。

これらの内、銀水性コロイド層から他の層に移動しにくいものが好ましく、例えば、ゼラチン等の親水性コロイドと架橋反応するもの、水不溶性カチオン性ポリマー、及び水性ゾル(又はラテックス分散物)を好ましく用いることができる。

ネート)との反応生成物。 一般式 (I)

R. ; H. アルキル基

Rı;H、アルキル基、アリール基

Q ; 2 函基

R s, R 4, R s ; アルキル基, アリール基、または R s ~ R s の少なくとも 2 つが結合してヘテロ環を形成してもよい。

X:アニオン

(上記のアルキル基、アリール基は置換されたものも含む)

特に好ましいカチオン性ポリマーを以下に示

(1) 4級アンモニウム基をもち、かつゼラチンと 共有結合できる甚(例えばアルデヒド基、クロロ アルカノイル基、クロロアルキル基、ビニルスル ホニル基、ピリジニウムプロピオニル基、ビニル カルポニル基、アルキルスルホノキシ基等)を有 するポリマー、

例えば、

(2) 下記一般式(I)で表されるモノマーの繰り返し単位と他のエチレン性不飽和モノマーの繰り返し単位とからなるコポリマーと、架構剤(例えばピスアルカンスルホネート、ピスアレンスルホ

(3) 下記一般式 (III) で委されるポリマー 一般式 (III)

x;約0.25~約5モル%

y;約0~約90モル%

2;約10~約99モル%

A;エチレン性不飽和結合を少なくとも2つ もつモノマー

B;共重合可能なエチレン性不飽和モノマー

Q : N

R i , R s . R s ; アルキル基、環状炭化水素 基、また R : ~ R s の少なくとも 2 つが結合 して環を形成してもよい。

(これらの基や環は置換されていてもよい)

(4) 下記一般式(IV)で表される繰り返し単位を 【/3以上有する水不溶性ポリマー

一般式 (N)

R .. R s. R s ; それぞれアルキル基を表し、 R . ~ R s の炭素数の総和が12以上のもの (アルキル基は置換されていてもよい)。

X: アニオン

その他の特に好ましいカチオン性ポリマーとしては、特開昭 53-89796 (対応米国特許 4,069,017)に記載の以下のものがある。

1) ポリ (N.N.N-トリメチル-N- ピニルベンジルア ンモニウムクロリド

3-3) 検出試薬層の層材料

検出試薬層の水浸透性を確保するためには、前記展開層の説明で述べたような多孔性媒体からなる多孔性層としてもよいが、親水性ポリマーバインダーを使用するのがより好ましい。

親水性ポリマーバインダーからなる水浸透性暦で検出できる場合、使用できる親島である場合を構成する場合、使用でものが見ばない。 で検出では、例の誘導体ののでははいいののでははない。 カチンンのでははないであるがあれている。 カチンンのではないであるがあれている。 カチンンのではないであるがあれている。 カチンンのではないである。 カチンンのではないである。 カチンンのではないである。 カチンンのではないである。 カチンンの共産者である。 カースがは、アクタでは、アクタでは、ボックである。 カースがは、アクタでは、ボックである。 カースがは、アクロのは、ボックである。

親水性ポリマーパインダーで構成される検出は 薬層は、特公昭53-21677号(対応米国特許 3.992 [Poly(N.N.N-trimethyl-N-vinyl benzylammonium chloride]

- 2)スチレン-[ペンジル (ジメチル-p- ビニルペン ジルアンモニウムクロリド] コポリマー [Poly(atyrene-co-benzyl-(dimethyl)-p-vinyl benzylammonium chloride]
- 3)スチレン-[(ビニルペンジル) (トリヘキシル) アンモニウムクロリド] コポリマー
 [Poly(styrene-co-(vinylbenzyl)-(trihexyl)ammonium chloride]
- 4) (N,N,N-トリメチル-N- ビニルベンジルアンモニウムクロリド)-スチレンコポリマー
 [Poly(N,N,N-trimethyl-N-vinylbenzylammonium chloride-co-styrene]
- 5) スチレン-(N-ビニルベンジル-N.N- ジメチルベンジルアンモニウムクロリド)-ジビニルベンゼンコポリマー

[Poly(styrene-co-N-vinyl-benzyl-N.N-dimethylbenzylammonium chloride-co-divinylbenzene]

.158)、特開昭55-164356 号(対応米国特許 4.292.272)、特開昭54-101398 号(対応米国特許 4.132.528)、特開昭61-292063 号(Chemical Abstracts 106、210567y)等の明細書に記載の方法に従って、Nitro-PAPS、カチオン性化合物その他の試施と親水性ポリマを含む水溶液又は水分散を支持体又は吸水層等の他の層の上に塗布しむ減率することにより設けることができる。 親水性ポリマーをバインダーとする検出試薬層の乾燥時厚さは約2 μm~約50μm、 解ましくは約4 μm~約30μmの範囲、被覆量では約2 g/m²~約50g/m²、 好ましくは約4 g/m²~約30g/m²の範囲である。

検出試薬層にはNitro-PAPS、カチオン性化合物の他に、塗布特性、拡散性化合物の拡散性、反応性、保存性等の諸性能の向上を目的として、界面活性剤、pH級衝剤組成物等、を加えることができる。

4) 前処理層·

前処理層14には、第二銅イオン(Cu¹⁰)に特異的に配位するキレート剤が含有される。また第

二鉄イオン (Fe**)を退元する還元剤を併せて含有させてもよい。

前処理層は、水浸透性層で構成され、前記核出 試薬層と同様の層材料で構成することが出来る。 そのうち、親水性ポリマーバインダーからなる実 質的に非孔質の層とするのが好ましい。

4-1) Cu**特異的キレート剤

Cu^{*}・イオンが検出試薬層でNitro-PAPSと反応するのを防止するため、予め前処理層に捕獲するのに使用する。

Fe*・とは配位せず、Cu*・イオンと特異的に配位するものであれば、公知のキレート剤を使用することができる。ただし、一般的にキレート剤は路形成により呈色するものが多いから、Cu*・との野切スペクトルが、Fe*・- Nitro-PAPS錯体の吸収スペクトルとできるだけ重ならないものが望ましい。少なくとも、比色測定波長ではCu*・ーキャンの吸収がないか、無視できる程度に吸収が少ないことが好ましい。

このようなCu**特異的キレート剤としては、例

腹形成能を有する親水性ポリマーをバインダーとして、二酸化チタン、破酸バリウムなどの白色光反射性微粒子がほぼー様に分散された水浸透性の層であることが好ましい。パインダーとしてはゼラチン、ゼラチン誘導体、ポリアクリルアミドをが好ましい。又このような独立した光達廠層を設ける代わりに、前処理層自体に酸化チタン等の微粒子を含有させて光達廠機能を併せ持たせるようにしてもよい。

4-2) Fe** 遗元剂

は料中の第二鉄イオン(Fe**)を、Nitro-PAPS と錯形成可能な第一鉄イオン(Fe**)に還元する ためのものである。たとえば、血清中のトランス フェリンに保持される鉄イオンは三価のFe**であ り、本発明の分析要素の使用時のpHでトランス フェリンから解離されることになっても、Nitro-PAPSとは結合し得ない。このような場合に、Fe** 還元刻により、分析要素内で第一鉄イオン(Fe**)に変換させて分析することができる。從って、 本発明の分析要素は、Fe**イオンのみを分析する えば、

パソクプロイン (Basocuproine)

λ max = 479nm, ε=1.4×10 (mol⁻⁽·cm⁻¹) バソクプロインスルホン酸ナトリウム (Basocu proine disulfonic acid.disodium salt)

 λ max = 483nm, ε=1.2×10°(mol°'·cm°') ネオクプロイン (Neocuproine)

λ max = 454nm, ε=8×10*(mol*'·cm*') 等が挙げられる。

このようなスペクトルの重なりが無視できない場合には、検出試薬層と前処理層との間に光遮蔽層を設けて、Cu**ーキレート錯体の呈色を遮蔽してもよい。

だけでなく、Fe**イオン合量を分析したり、さイオン合量を分析したり、さイオンとFe*・イオンの総量を分析したり、さイオンの総量を分析である全鉄イオンの総量を分析することもできる。勿論、Fe*・イオンののみを含有する試料を含むした。 大き*** では、Fe**が必要には、Fe**が必要には、Fe**が必要には、Fe**が必要には、Fe**が必要には、Fe**が必要には、Fe**が必要には、Fe**が必要になる。 従来を含すると考えの理解に含有させる方が好ましい。

還元剤としては、公知の適当なものを使用することが出来る。よく知られた選元剤として、たとえば、ヒドキシルアミン塩酸、パラメチルアミノサルフェート、アスコルビン酸、アスコルビルバルミチン酸がある。

なおこの還元剤は、Fe**がNitro-PAPS含有層に達する前にFe**を還元処理できるようにNitro-PAPS含有層よりも上層にあれば十分であり、前記

したCu**特異的キレート剤とは別の層に含有させてもよい。

5) 支持体

支持体 1 0 としては光不透過性(不透明)、光 半透過性(半透明)、光透過性(透明)のいずれ のものも用いることができるが、一般的には光透 過性で水不透過性の支持体が好ましい。

光透過性水不透過性支持体の材料として好ましいのものはポリエチレンテレフタレート、ポリスチレンである。親水性層を強固に接着させるため通常、下塗り層を設けるか、親水化処理を施す。
5) p H 緩衝剤

実使用時のpHを、キレート試棄Nitro-PAPSが Zn^{**} との錯体形成を殆ど起こさず、かつ Fe^{**} とは 錯体形成をするようなpH領域($3.0 \sim 5.0$)に するために使用する。ちなみに600nm における Zn^{**} 4錯体と Fe^{**} 4錯体との検出効率は約1:100 である。これにより、 Zn^{**} 4オンの干渉を十分に排除することができる。

なお、血清トランスフェリンに結合している

476-508 頁、「Biochemistry」 <u>5</u>.467-477頁(1965年)、「Analytical Biochemistry」 <u>104</u>, 300-310頁(1980年)に記載のp H 級衙列系がある。

pH約3.0 からpH約5.0 の範囲のpH銀衝剤の具 体例としてトリス(ヒドロキシメチル)アミノメ タン(Tris)を含む緩衝剤;燐酸塩を含む緩衝 剤;硼酸塩を含む緩衝剤;クエン酸又はクエン酸 塩を含む緩衝剤;グリシンを含む緩衝剤;林檎 酸:琥珀酸:マロン酸;酒石酸;グルタル酸;バ ルピツール酸;安息香酸;シュウ酸;フマール 酸;マレイン酸;3,3-ジエメチルグルタル酸; N, N-ピス (2- ヒドロキシエチル) グリシン (Bicin e); N-2-ヒドロキシエチルピペラジン-N'-2-エタ ンスルホン酸(HEPES);及びこれらのいずれか と必要により組合わせられる酸、アルカリ又は塩 がある。好ましい緩衝剤の具体例として、林檎 酸;琥珀酸;マロン酸;酒石酸;グルタル酸; 3,3-ジエメチルグルタル酸;焼酸二水素カリウ ムー燐酸水素ニナトリウム;Tris-硼酸ナトリウ ム;Trisー硼酸ナトリウムーEDTA・2Na塩;Trisー

 Fe^{**} を十分に早い速度で解離させるためにはpH $4.0 \sim 5.0$ にすることが必要である。この場合には、本発明におけるpH 緩衝剤はpH $4.0 \sim 5.0$ 5.0 0

用いうる p H 緩衝剤の例としては、日本化学会 編「化学便覧 基礎編」(東京、丸巻附、1966年 発行) 1312-1320 頁、R.M.C. Dawson et al編、 「Data for Biochemical Research 」第 2 版 (Oxford at the Clarendon Press, 1969 年発行)

クエン酸;酢酸-酢酸ナトリウム;クエン酸二水 素ナトリウム;Bicina;HEPES などがある。

7) 分析要素の製造方法

本発明の乾式分析要素は前述の諸特許明細書に記載の公知の方法により調製することができる。

本発明の分析要素は一辺約15mmから約30mmの正方形またはほぼ同サイズの円形等の小片に裁断し、特公昭57-28331 (対応米国特許 4.169.751)、実開昭56-142454 (対応米国特許 4.387.990)、特開昭57-63452、実開昭58-32350、特表昭58-501144 (対応国際公開: 10 83/00391)等に記載のスライド枠に収めて化学分析スライドとして用いることが、製造、包装、輸送、保存、測定操作等の観点で対ましい。使用目的によっては、長いテーブ状でカセットまたはマガジンに収めて用いたり、または小片を開口のあるカードに貼付または収めて用いることなどもできる。

8)分析方法

本発明の乾式分析要素は、ヒト、動物等の生体 液中の鉄イオン、特に第一鉄イオンを定性的及び 定量的に分析するために使用出来る。測定試料としては、全血、血漿、血清、リンパ液、胆汁、尿、脊髄液、唾液・汗、-及び便分泌物等を挙げられるが、これらに限定されない。骨格筋、心臓、胃臓、肺臓、脳、脊髄、皮膚等のヒトまたは動物組織の液体標本を分析することもできる。

本発明の要素は、前述の錯特許明細書等に記載の操作と同様の操作により液体試料中の鉄イオンの定量分析ができる。

例えば約5 μ L ~約200 μ L の適当な量の水性 被体試料液を基質層14に点着し、一定温度で一定 時間置いた後、要素内の発色又は変色を光透過性 支持体側から反射側光する。子め作成した検量線 を用いて比色測定法の原理により検体中の鉄イオ ンの量を求めることができる。点着する液体試料 の量、インキュペーション時間及び温度を一定に することにより定量分析を高精度に実施できる。

測定操作は特開昭 60-125543、同 60-220862、同 61-294367、同 58-161867 (対応米国特許 4.424.191)などに記載の化学分析装置により極めて容易な操

作で高精度の定量分析を実施できる。

なお、目的や必要精度によっては、目視により 発色の度合いを判定して、半定量的な測定を行 なってもよい。

また試験片の形に成形した分析要素を試料溶液に直接浸漬して反応させ、結果を定性的に読み取るようにしてもよい。

(実施例1)

次の表1に示す構成の血清鉄イオン分析用乾式 分析用を作成した。

なお、表中の最右褶の数値は好ましい塗布量の 範囲を示す。

(以下余白)

表 1

		g/m²	
	·	遠布量	好速範囲
展開層	50デニーが相当のポリエチレンテレフクルート紡績糸・ トリコット編物布地(厚さ約250)		日みにした
接着層	脱イオンゼラチン	2	1~5
前処理層	ポリビニルピロリドン(バ/ガー) (平均 分子量的 120 万)	5.0	1~10
	p-メチルアミノフェノール硫酸塩 (選元剤)	2	0.5~10
	、パソクプロイン(Cu³*キレート剤)	1.0	0.5~10
検出試薬層			
(拡散防止層)	カチオン性ポリマー。利アーNo.5	2.0	1.0~10
	酢酸-酢酸ナトリウム (pH4.3) (緩衝剤)	3	0.5~10
	/ニルフェ/キンタリエトキシエタノール (オキシエチレン 単位平均タシー10含有) (界面活性剤)	0. 5	0. 2~4
	脱イオンゼラチン	5	3 ~15
	ピス【(ビルスルキニルナチルカルギニル) アミノ】メタフ (硬化剤)	0.05	0.01~0.5
(核出試薬層)	· Nitro-PAPS	0.5	0.05~5
	酢酸-酢酸ナトリウム (pH4.3) (緩衝剤)	3 .	0.5~10
	/ニルフェ/キンタリエトキシエクノール (オキシエタレン 単位平均9-10合有) (界面活性剤)	0.5	0.2~4
	脱イオンゼラチン	5	3 ~15
	ピス【 (ピルスルキニル/テルカルギニル) アミノ} メラフ (硬化剤)	0.05	0.01~0.5
支持体	ポリエチレンテレフタレート		

(実施例2)

実施例 1 で作成した乾式分析要素を次のように評価した。

各種濃度の第一鉄イオン標準溶液を1mM HC1 溶液中に調製した。

この各様増 1 0 μ 1 を上記要素の展開層に接触させて 5 分後に、波長 577nm で要素の支持体側か 結果は次の通りであった。

表 2

Fe**激度	O D stra
100 µg/dl	0.630
200	0.660
400	0.720
800	0.836

表 2 に示すように、非常によい直線性で、fe²・ イオンを測定することができた。 最後に本発明の好ましい態様をまとめると、以 下の通りである。

- (1) ①キレート試業Nitro-PAPS及びカチオン性化合 合物を含有する検出試薬層と、
 - ②第二銅イオンに特異的に配位するキレート剤 とを含有する前処理暦とを、

備え、前記いずれかの層または他の層に、使用時にpHを3.0 から5.0 の範囲に維持するpH級衝剤が含有されていることを特徴とする鉄イオン分析用乾式分析要素。

- (2) 前記前処理層には、さらに第二鉄イオンを還元 する還元剤が含有されていることを特徴とする (I) 記載の鉄イオン分析用乾式分析要素。
- (3) 前記pH緩衝剤が、前記検出試薬層に含有されれていることを特徴とする(1) 記載の鉄イオン分析用乾式分析要素。
- (4) 前記検出試薬層が、キレート試薬Nitro-PAPSを を含有する呈色試薬層と、その上に積層されたカ チオン性化合物を含有する拡散防止層とを備える ものであることを特徴とする(1) 記載の鉄イオン
- (9) 前記検出試薬層が、キレート試薬Nitro-PAPSを含有する呈色試薬層と、その上に積層されたカチオン性化合物を含有する拡散防止層とを備えるものであることを特徴とする(5) 記載の鉄イオン分析用乾式分析要素。
- (10)前記検出試楽層と前記前処理層の間に、さらに 光遮蔽層が設けられていることを特徴とする (6) 記載の鉄イオン分析用乾式分析要素。

(発明の効果)

以上のように本発明の鉄イオン分析用乾式分析要素は、Cu^{®・}特異的キレート剤によりCu^{®・}イオンの干渉を排除した。一方、使用時のpHをZn^{®・}がキレート試薬Nitro-PAPSと錯体形成をしないpH3~5とすることにより、Zn^{®・}イオンの干渉を排除したものである。従って、Cu^{®・}イオンやZn^{®・}イオンなどの妨害イオンに干渉されずイオンとの妨害イオンに干渉されずイオンとの妨害イオンとの反応が早く迅速性にも優れている。

分析用乾式分析要素。

- (5) 前記検出試楽層と前記前処理層の間に、さらに に光遮蔽層が設けられていることを特徴とする
 - (1) 記載の鉄イオン分析用乾式分析要素。
- (6) ①透光性支持体と、
 - ②キレート試薬Nitro-PAPS及びカチオン性化合物を含有する検出試薬層と、
 - ③第二銅イオンに特異的に配位するキレート剤 とを含有する前処理層と、

④展開層とを、

順次積層して備え、前記いずれかの層または他の層に、使用時にpHを3.0 から5.0 の範囲に維持するpH緩衝剤が含有されていることを特徴とする鉄イオン分析用乾式分析要素。

- (7) 前記前処理層には、さらに第二鉄イオンを退元 する還元剤が含有されていることを特徴とする (6) 記載の鉄イオン分析用乾式分析要素。
- (8) 前記pH級衝剤が、前記検出試薬層に含有されていることを特徴とする(5) 記載の鉄イオン分析用乾式分析要素。

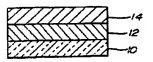
4. 図面の簡単な説明

第1、2、3図はそれぞれ本発明に乾式分析要素の各実施態様例の構成図である。

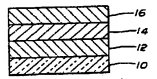
- 10…透光性支持体、
- 12…検出試薬層、
- 12A…拡散防止層、
- 12B ··· 星色試薬層、
- 14…前処理層。
- 16…展開層。

特許出願人 富士写真フイルム株式会社 代 理 人 弁理士 山 田 文 雄 弁理士 山 田 洋 資

第 / 図



第2 図



第3 図

